PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-012638

(43) Date of publication of application: 15.01.2003

(51)Int.CI.

CO7C323/42 A01N 37/30 A01N 41/10 A01N 43/40 CO7C317/28 CO7C317/40 CO7D213/64 CO7D213/70

(21)Application number: 2002-127180

(71)Applicant: NIPPON NOHYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

26.04.2002

(72)Inventor: NAKAO ISAMI

HARAYAMA HIROTO YAMAGUCHI MINORU TONISHI MASANORI MORIMOTO MASAYUKI **FUJIOKA NOBUSUKE**

(30)Priority

Priority number : 2001129589

Priority date: 26.04.2001 Priority country: JP

(54) PHTHALAMIDE DERIVATIVE AND INSECTICIDE FOR AGRICULTURE AND HORTICULTURE AND METHOD FOR USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a compound which exhibits an excellent insecticidal effect at a low dose and further shows a high absorption migration action from roots, especially when used for the treatments of soil and the like.

SOLUTION: A phthalamide derivative represented by general formula (I) [R1, R2, and R3 are each H, a 1 to 6C alkyl, a 3 to 6C alkenyl, or a 3 to 6C alkynyl; X and Y1 are each a halogen; Y2 and Y4 are each H, a halogen, CN, a (halo) 1 to 6C alkyl, a (halo) 1 to 6C alkoxy, a (halo) 1 to 6C alkylthio, a (halo) 1 to 6C alkylsulfinyl, a (halo) 1 to 6C alkylsulfonyl; Y3 is CN, a (halo) 1 to 2C alkyl, a (halo) 1 to 6C alkoxy, a (halo) 1 to 6C alkoxy (halo) 1 to 6C alkoxy, a (halo) 1 to 6C alkylthio, substituted phenyl, substituted phenoxy, substituted pyridyloxy, substituted pyridylthio, or the like; X is a halogen; (n) is 0 to 2; but known compounds are excluded], an insecticide containing the derivative as an active ingredient and used for agriculture and horticulture, and a method for using the same.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.7

C 0 7 C 323/42

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-12638 (P2003-12638A)

テーマコード(参考)

4 C 0 5 5

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年1月15日(2003.1.15)

| 0 0 1 0 0007 10 | | | |
|-----------------|-----------------------------|---------------|-----------------------|
| A 0 1 N 37/30 | | A 0 1 N 37/3 | 0 4H006 |
| 41/10 | | 41/1 | 0 Z 4H011 |
| 43/40 | 1 0 1 | 43/4 | 0 101G |
| C 0 7 C 317/28 | | C 0 7 C 317/2 | 8 |
| | 審査請求 | 未請求請求項の | 数4 OL (全 23 頁) 最終頁に続く |
| (21)出願番号 | 特願2002-127180(P2002-127180) | (71)出願人 00 | 00232623 |
| | | 日 | 本農薬株式会社 |
| (22)出願日 | 平成14年4月26日(2002.4.26) | 東 | 京都中央区日本橋1丁目2番5号 |
| | | (72)発明者 中 | 尾 勇美 |
| (31)優先権主張番号 | 特願2001-129589(P2001-129589) | <u> </u> | :阪府河内長野市原町270 |
| (32)優先日 | 平成13年4月26日(2001.4.26) | (72)発明者 原 | [山 博人 |
| (33)優先権主張国 | 日本(JP) | * | :阪府河内長野市本多町5-6-305 |
| | | (72)発明者 山 | 口 実 |
| | | * | 阪府大阪狭山市池尻自由ヶ丘1-4-3 |
| | | _ | 402 |
| | | (74)代理人 10 | 00068618 |
| | | | 辛理士 萼 経夫 (外2名) |
| | | | |
| | | | |

FI

C 0 7 C 323/42

(54) 【発明の名称】 フタルアミド誘導体及び農園芸用殺虫剤並びにその使用方法

識別記号

(57)【要約】

【解決手段】 一般式(I)

【化1】

$$(O)_n$$

$$S = \mathbb{R}^1$$

$$\mathbb{R}^2$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^3$$

(式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 はH、 C_1 - C_6 アルキル、 C_3 - C_6 アルケニル、 C_3 - C_6 アルキニル、Xと Y^1 はハロゲン、 Y^2 と Y^4 はH、ハロゲン、CN、(ハロ) C_1 - C_6 アルキル、(ハロ) C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキルチオ、ハロ C_1 - C_6 アルキルスルフィニル、ハロ C_1 - C_6 アルキルスルホニル、 Y^3 はCN、(ハロ) C_1 - C_2 アルキル、(ハロ) C_1 - C_6 アルコキシ、 ハロ C_1 - C_6 アルコキシ、 ハロ C_1 - C_6 アルコキシ、 カロ C_1 - C_6 アルコキシ、 カロ C_1 - C_6 アルコキシ、 から C_1 - C_6 アルコ・ C_1 - C_6 アルコ

但し、公知化合物を除く。)で表されるフタルアミド誘導体、該誘導体を有効成分とする農園芸用殺虫剤、及び その使用方法。

【効果】 本発明の化合物は低薬量で優れた殺虫効果を示し、特に土壌等に処理することにより、根からの高い吸収移行作用を示す。

【従来の技術】特開平11-240857号公報及び特開2001-131141号公報に本発明のフタルアミド誘導体と類似した化合物が農園芸用殺虫剤として有用であることが記載されているが、本発明化合物についての実施例、物性等は記載されていない。

[0003]

1

【発明が解決しようとする課題】農業及び園芸等の作物生産において、害虫等による被害は今なお大きく、既存業に対する抵抗性害虫の発生等の要因から新規な農園芸用薬剤、特に農園芸用殺虫剤の開発が望まれている。又、就農者の老齢化等により各種の省力的施用方法が求められるとともに、これらの施用方法に適した性格を有する農園芸用薬剤の創出が求められている。

* [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は新規な農園芸用薬剤を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、本発明の一般式(I) で表されるフタルアミド誘導体が文献未記載の新規化合物であり、特開平11-240857号公報及び特開2001-131141号公報に記載の化合物に対し、低薬量で優れた殺虫効果を示し、特に土壌等に処理することにより、根からの高い吸収移行作用を示す優れた農園芸用殺虫剤であることを見いだし、本発明を完成させたものである。

【0005】即ち、本発明は一般式(I) 【化2】

(式中、R¹、R²及びR³は同一又は異なっても良 く、水素原子、 C1-C6アルキル基、 C3-C6アルケニル基 又は C₃-C₆アルキニル基を示し、X及びY¹ は同一又は 異なっても良いハロゲン原子を示し、Y²及びY⁴は同一 又は異なっても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ 基、C1-C6アルキル基、ハロC1-C6アルキル基、C1-C6ア ルコキシ基、ハロ C₁-C₆アルコキシ基、ハロ C₁-C₆アル 30 キルチオ基、ハロ C1-C6 アルキルスルフィニル基又はハ ロ C₁-C₆アルキルスルホニル基を示し、Y³ はシアノ 基、C₁-C₆アルキル基、ハロC₁-C₂アルキル基、C₁-C₆ア ルコキシ基、ハロ Ci-Coアルコキシ基、 ハロ Ci-Coア ルコキシハロ C₁-C₆アルコキシ基、C₁-C₆アルキルチオ 基、ハロ C₁-C₆アルキルチオ基、C₁-C₆アルキルスルフ ィニル基、ハロ C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6 アルキルスルホニル基、ハロ C₁-C₆アルキルスルホニル 基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ 基、ニトロ基、 C₁-C₆アルキル基、ハロ C₁-C₆アルキル 40 基、 C₁-C₆アルコキシ基又はハロ C₁-C₆アルコキシ基か ら選択される1以上の置換基を有する置換フェニル基、 同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニ トロ基、 C₁-C₆アルキル基、ハロ C₁-C₆アルキル基、C₁ -C₆ アルコキシ基又はハロ C₁-C₆ アルコキシ基から選択 される1以上の置換基を有する置換フェノキシ基、同一 又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ 基、 C₁-C₆ アルキル基、ハロ C₁-C₆ アルキル基、 C₁-C₆ アルコキシ基又はハロ C1-C6 アルコキシ基から選択され る1以上の置換基を有する置換ピリジルオキシ基、同一 50

又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ 基、 C₁-C₆ アルキル基、ハロ C₁-C₆ アルキル基、C₁-C₆ アルコキシ基又はハロ C₁-C₆アルコキシ基から選択され る1以上の置換基を有する置換フェニルチオ基、又は、 同一若しくは異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ 基、ニトロ基、 C1-C6アルキル基、ハロ C1-C6アルキル 基、 C1-C6アルコキシ基又はハロ C1-C6アルコキシ基か ら選択される1以上の置換基を有する置換ビリジルチオ 基を示し、nは0~2の整数を示す。但し、R²及びR ³ が同時に水素原子を示し、Y¹が塩素原子を示し、Y² 及びY*が同時に水素原子を示し、Y³ がトリフルオロ メトキシ基を示す場合、R¹がメチル基を示し、Xがフ ッ素原子、塩素原子又は臭素原子を示す場合を除く。 又、R² 及びR³ が同時に水素原子を示し、Y¹が塩素 原子を示し、Y²及びY¹が水素原子を示し、Y³ がトリ フルオロメトキシ基を示し、nが0又は2の整数を示す 場合、R¹がメチル基又はエチル基を示し、Xがヨウ素 原子の場合を除く。)で表されるフタルアミド誘導体及 び該化合物を有効成分として含有する農園芸用殺虫剤並 びにその使用方法に関するものである。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明のフタルアミド誘導体の一般式(I)の定義において、「ハロゲン原子」とは塩素原子、臭素原子、沃素原子又はフッ素原子を示し、「 C_1-C_6 アルキル」とは、例えばメチル、エチル、 C_1 アル・ C_1 アル・ C_2 アルキル」とは、例えばメチル、エチル、 C_2 アル・ C_3 アル・ C_4 アル・ C_5 アル・ C_5 アル・ C_6 アルキル」とは、例えばメチル、エチル、 C_7 アル・ C_7 アル

.

•

R

トラヒドロフラン、ジエチルエーテル、メチル tーブ チルエーテル、ジオキサン、クロロホルム、塩化メチレ ン、クロロペンゼン、トルエン、アセトニトリル、酢酸 エチル、酢酸プチル等を例示することができる。本反応・ で使用できる酸としては、例えば酢酸、トリフルオロ酢 酸等の有機酸類、塩酸、硫酸等の無機酸類を例示するこ とができ、その使用量は、一般式(VI)で表されるフタル イソイミド誘導体に対して触媒量乃至過剰モルの範囲か ら適宜選択して使用すれば良い。塩基としては、例えば トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基類、炭酸カリ ウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナ トリウム等の無機塩基類を例示することができ、その使 用量は、一般式(VI)で表されるフタルイソイミド誘導体 に対して触媒量乃至過剰モルの範囲から適宜選択して使 用すれば良い。反応温度は0℃乃至使用する不活性溶媒 の沸点域で行うことができ、反応時間は反応規模、反応 温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲で ある。反応終了後、目的物を含む反応系から常法に従っ て単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマ トグラフィー等で精製することにより目的物を製造する ことができる。

【0012】(2). 一般式(IV)→一般式(II) 本反応で使用する不活性溶媒としては、本反応の進行を 著しく阻害しないものであれば良く、例えばペンゼン、 トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、フルオロペ ンゼン、クロロペンゼン、ジクロロペンゼン等のハロゲ ン化芳香族炭化水素類、塩化メチレン、クロロホルム、 四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテ ル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等の鎖状又は環状 エーテル類、酢酸エチル等のエステル類、ジメチルホル ムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド類、酢酸等 の酸類、ジメチルスルホキシド、1,3-ジメチル-2 ーイミダゾリジノン等の不活性溶媒を例示することがで き、これらの不活性溶媒は単独で又は2種以上混合して 使用することができる。脱ハロゲン化水素剤としては、 例えばトリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基類、炭 酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、水 酸化ナトリウム等の無機塩基類を例示することができ*

$$\begin{array}{c|c}
(O)_{n} \\
X & O \\
N & S-R^{1} \\
N & Y^{4} \\
N & Y^{3} \\
O & R^{3} \\
Y^{1} & Y^{2}
\end{array}$$

*る。本反応は等モル反応であるので、各反応剤を等モル使用すれば良いが、いずれかの反応剤を過剰に使用することもできる。反応温度は室温乃至使用する不活性溶媒の還流温度下で行うことができ、反応時間は反応規模、反応温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲で適宜選択すれば良い。反応終了後、目的物を含む反応系から常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより目的物を製造することができる。又、反応系から目的物を単離せずに次の反応工程に供することも可能である。

[0013]

(3). 一般式 (II) 又は (IV) → 一般式 (I) 本反応で使用する不活性溶媒としては、例えば塩化メチ レン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、トルエ ン、キシレン等の芳香族炭化水素類、フルオロペンゼ ン、クロロペンゼン、ジクロロペンゼン等のハロゲン化 芳香族炭化水素類、酢酸等の酸類、メタノール、エタノ ール、プロパノール等のアルコール類を例示することが できる。酸化剤としては、例えばメタクロロ過安息香 酸、過酢酸、メタ過ヨウ素酸カリウム、過硫酸水素カリ ウム(オキソン)、過酸化水素等を例示することがで き、その使用量は一般式(II) 又は(IV)で表される フタルアミド誘導体に対して0.5~3当量の範囲から 適宜選択して使用すれば良い。反応温度は−50℃~使 用する不活性溶媒の沸点域の範囲で行えば良く、反応時 間は反応温度、反応規模等により一定しないが、数分乃 至24時間の範囲である。反応終了後、目的物を含む反 応系から常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再 結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することによ り目的物を製造することができる。

【0014】以下に本発明の一般式(I)で表されるフタルアミド誘導体の代表的な化合物を第1表及び第2表に例示するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

一般式(I)

·【化4】

(1)

[0015]

【表1】

12

11 第1表(続き)

| No. | Y¹ | Y ² | Y ³ | Y ⁴ | n | 融点 (℃) |
|------|----|------------------|------------------------|----------------|-----|-----------------|
| 1-25 | Cl | Cl | CF₃ | Н | 0 | *************** |
| 1-26 | Cl | Cl | $\mathbf{CF_s}$ | Cl | 0 | |
| 1-27 | Cl | Br | $\mathbf{CF_{s}}$ | Н | 0 | |
| 1-28 | Cl | Н | C_2F_6 | Н | 0 | 179 |
| 1-29 | Cl | Cl | C_2F_5 | Н | 0 | |
| 1-30 | Cl | Cl | C_2F_6 | Cl | 0 | |
| 1-31 | Cl | CH ₈ | C_2F_5 | Н | 0 | 165-167 |
| 1-32 | Cl | OCH ₈ | C_2F_6 | H | . 0 | |
| 1-33 | Cl | H | CCI ₃ | H | 0 | |
| 1-34 | Cl | Н | CN ··· | H | 0 | |
| 1-35 | Cl | F. | CN | H | 0 | |
| 1-36 | Cl | Cl | CN | H | 0 | |
| 1-37 | Cl | Br | CN | H | 0 | |
| 1-38 | Cl | H | 4-Cl-Ph | H | 0 | 168-170 |
| 1-39 | CI | H | 4-CF ₃ -Ph | H | . 0 | |
| 1-40 | Cl | H | 4-OCF ₃ -Ph | H | 0 | |
| 1-41 | Cl | · H | OCHF ₂ | H | 0 | |
| 1-42 | Cl | F | OCHF ₂ | H | 0 | i |
| 1-43 | Cl | Cl | OCHF ₂ | H | 0 | 204-206 |
| 1-44 | Cl | Cl | OCHF ₂ | H | 1 | 85-88 |
| 1-45 | Cl | Cl | OCHF ₂ | Н | 2 | 213-214 |
| 1-46 | Cl | Br | OCHF ₂ | Н | 0 | |
| 1-47 | Cl | I | OCHF ₂ | Н | 0 | |
| 1-48 | Cl | H | OCClF ₂ | Н | 0 | 176-178 |
| 1-49 | Cl | CI | OCClF ₂ | Н | 0 | |
| | | | | | | |

[0017]

40 【表3】

15

第1表(続き)

| No. | Y¹ | Y² | Y ³ | Y ⁴ | n | 融点 (℃) |
|------|----|----|---|----------------|---|----------|
| 1-75 | Cl | Н | OCF ₂ CHFOCF ₃ | | 1 | 73-76 |
| 1-76 | Cl | H | OCF ₂ CHFOCF ₈ | H | 2 | 92-95 |
| 1-77 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOCF ₃ | H | 0 | |
| 1-78 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOCF ₃ | H | 1 | |
| 1-79 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOCF ₈ | H | 2 | |
| 1-80 | Cl | Н | OCF ₂ CHFOCF ₈ | Cl | 0 | |
| 1-81 | Cl | Н | OCF ₂ CHFOC ₃ F ₇ -n | H | 0 | 120-122 |
| 1-82 | Cl | H | OCF ₂ CHFOC ₃ F ₇ -n | Н | 1 | 68-73 |
| 1-83 | Cl | H | OCF ₂ CHFOC ₃ F ₇ -n | H | 2 | 108-110 |
| 1-84 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOC ₈ F ₇ -n | H | 0 | 135-138 |
| 1-85 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOC ₃ F ₇ -n | H | 1 | 66-71 |
| 1-86 | Cl | Cl | OCF ₂ CHFOC ₃ F ₇ -n | H | 2 | 127-129 |
| 1-87 | Cl | Н | OCF ₂ CHFOC ₈ F ₇ -n | Cl | 0 | |
| 1-88 | Cl | H | O-(4-Cl-Ph) | H | 0 | |
| 1-89 | Cl | Н | O-(2,4-Cl ₂ -Ph) | H | 0 | |
| 1-90 | Cl | H | O-(4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | |
| 1-91 | Cl | Н | O-(2-Cl-4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | |
| 1-92 | Cl | Н | O-(2,6-Cl ₂ -4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | |
| 1-93 | Cl | Н | O-(2,6-Cl ₂ -3-F-4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | 103-105 |
| 1-94 | CI | Н | O-2-(5-CF ₃ -Pyr) | H | 0 | .126-128 |
| 1-95 | CI | H | O-2-(3-Cl-5-CF ₃ -Pyr) | Н | 0 | 71-74 |
| 1-96 | Cl | Н | O-2-(3-Cl-5-CF _a -Pyr) | Н | 1 | 90-94 |
| 1-97 | Cl | Н | O-2-(3-Cl-5-CF ₈ -Pyr) | H | 2 | 111-113 |
| 1-98 | CI | Cl | O-2-(3-Cl-5-CF ₈ -Pyr) | Н | 0 | 65-68 |

[0019]

40 【表5】

20

19

第1表(続き)

| No. | Y¹ | Y ² | A ₂ | Y ⁴ | ħ | 融点 (℃) |
|-------|----|------------------|---|----------------|---|---------|
| 1-123 | Cl | Н | SCF ₂ CHCl ₂ | Н | 0 | |
| 1-124 | Cl | H | SCF ₂ CF ₃ | Н | 0 | 161-162 |
| 1-125 | Cl | H | SOCF ₂ CF ₃ | Н | 0 | |
| 1-126 | Cl | H | SO ₂ CF ₂ CF ₈ | H | Ò | |
| 1-127 | Cl | Н | SCF ₂ CClF ₂ | Н | 0 | • |
| 1-128 | Cl | H | SCF ₂ CCl ₂ F | Н | 0 | |
| 1-129 | Cl | H | SCF ₂ CCl ₃ | . Н | 0 | - |
| 1-130 | Cl | H | SCF ₂ CBrF ₂ | H | 0 | |
| 1-131 | Cl | H | SCF(CF ₃) ₂ | H | 0 | 150-151 |
| 1-132 | Cl | H | SOCF(CF ₃) ₂ | H | 0 | |
| 1-133 | Cl | H | SO ₂ CF(CF ₃) ₂ | Н | 0 | |
| 1-134 | Cl | Cl | SCF(CF ₈) ₂ | Н | 0 | |
| 1-135 | Cl | Cl | SOCF(CF ₃) ₂ | Н | 0 | |
| 1-136 | Cl | Cl | SO ₂ CF(CF ₃) ₂ | H | 0 | |
| 1-137 | Cl | H | S-(4-Cl-Ph) | H | 0 | |
| 1-138 | Cl | Н | S-(2,4-Cl ₂ -Ph) | H | 0 | |
| 1-139 | Cl | Н | S-(4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | |
| 1-140 | CI | H | S-(2-Cl-4-CF ₃ -Ph) | H | 0 | |
| 1-141 | Cl | $\mathbf{H}_{.}$ | S-2-(5-CF ₃ -Pyr) | H | 0 | |
| 1-142 | Cl | Н | S-2-(3-Cl-5-CF ₈ -Pyr) | H | 0 | • |
| 1-143 | Br | H | CF ₃ | H | 0 | |
| 1-144 | Br | F | $\mathbf{CF_s}$ | H | 0 | |
| 1-145 | Br | Cl | CF ₃ | H | 0 | |
| 1-146 | Br | Н | C_2F_5 | H | 0 | 170-171 |

[0021]

40 【表7】

第2表 (続き)

| No. | \mathbf{R}^{1} | \mathbb{R}^2 | ${f R^3}$ | X | Y¹ | Y³ | 融点 (℃) |
|------|------------------|-----------------|-----------------|----|----|-------------------------------------|--------|
| 2-11 | CH ₃ | Н | Н | Br | Cl | OCF ₂ CHFCF ₃ | |
| 2-12 | CH ₃ | H | Н | Br | Cl | OCF2CHFOCF3 | |
| 2-13 | CH ₃ | Н | CH ₃ | I | Cl | OCF ₃ | |
| 2-14 | CH ₈ | Н | CH ₈ | I | Br | OCF ₃ | - |
| 2-15 | CH ₈ | H | CH ₈ | I | I | OCF ₃ | |
| 2-16 | CH ₃ | CH ₃ | Н | I | Cl | OCF ₃ | |
| 2-17 | CH ₃ | CH ₃ | CH ₈ | I | Cl | OCF ₈ | |

【0024】第1表中、融点がPaste (ペースト) * す。 で表される化合物について H-NMRデータを第3表に示* 【表10】 第3表

| No. | NMRデータ |
|-------|--|
| | ¹H-NMR[CDCl₃/TMS, δ 値(ppm)] |
| | 1.46(s.6H), 1.96(s.3H), 2.89(s.2H), 6.00(br.1H) |
| 1-117 | 7.25(t.1H), 7.68(dd.1H), 7.79(dd.1H), 7.98(dd.1H), |
| | 8.04(d.1H), 8.95(d.1H), 9.19(br.1H) |
| | 1.45(s.6H), 1.96(s.3H), 2.88(s.2H), 6.00(br.1H) |
| 1-122 | 6.70(m.1H), 7.25(t.2H), 7.68(dd.1H), 7.79(dd.1H) |
| | 7.95(dd.1H), 8.02(d.1H), 8.97(d.1H), 9.18(br.1H) |

【0025】以下に本発明の代表的な実施例を例示する が、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例 1. $N^1 - [2-クロロー4-(トリフルオロメ$ トキシ) フェニル] $-N^2 - (1, 1-ジメチル-2-$ メチルスルフィニルエチル) -3-ヨードフタルアミド (化合物No. 1-52)の製造。

 $N^1 - [2-\rho - 1 - 4 - (-1) - 1]$ ェニル $]-N^2-(1,1-ジメチル-2-メチルチオ)$ ミリモル)をクロロホルム10mlに溶解して0℃に冷 却し、該溶液にメタクロロ過安息香酸 0.4g(2.3) ミリモル)を加える。1時間室温下攪拌後、反応混合物 を10%炭酸カリウム水溶液で洗い、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残渣をエーテ ルで洗浄することにより目的物 0.99gを得た。

物性:m. p. 123℃ 収率:82%

【0026】実施例2. 3-ヨードーN1-[2, 3-ジクロロー4ー(1,1,2,3,3,3-ヘキサフルオロ プロポキシ)フェニル] $-N^2-[(1,1-ジメチル 50$ を加える。トリフルオロ酢酸 10 m g 加え、 2 時間室温

-2-メチルチオ) エチル] フタルアミド (化合物No. 1-66)の製造。

(2-1). 2, 3-ジクロロー4-アミノフェノール 4. 0g(22.5ミリモル)をジメチルスルホキシド 20mlに溶解し、トルエン60ml、KOH3.78 gを加え室温で撹拌する。ヘキサフルオロプロペンガス を10分吹き込む。反応混合物を50mlの水で洗い有 機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を エチル) -3-ヨードフタルアミド1.17g(2.0 40 留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキ サン:酢酸エチル= 2:1) で精製することにより2. 3 - 9 / 0 - 4 - (1, 1, 2, 3, 3, 3 - 4)オロプロポキシ) アニリン3.05 gを得た。 収率 4 1 %

> エチル) - 3 - ヨードフタルイソイミド1. 8 g (4. 8ミリモル)をアセトニトリル10mlに溶解し、2. 3 - 9 / 0 - 4 - (1, 1, 2, 3, 3, 3 - 4)オロプロポキシ) アニリン1.5g(4.6ミリモル)

•

:

28

成珪藻土、レンガ粉砕物、フライアッシュ、砂、炭酸カルシウム、燐酸カルシウム等の無機鉱物性粉末、ポリエチレン、ポリプロピレン、ボリ塩化ピニリデン等のプラスチック担体、硫安、燐安、硝安、尿素、塩安等の化学肥料、堆肥等を挙げることができ、これらは単独で若しくは二種以上の混合物の形で使用される。

【0032】液体の担体になりうる材料としては、それ 自体溶媒能を有するものの他、溶媒能を有さずとも補助 剤の助けにより有効成分化合物を分散させうることとな るものから選択され、例えば代表例として次に挙げる担 体を例示できるが、これらは単独で若しくは2種以上の 混合物の形で使用され、例えば水、アルコール類(例え ばメタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノ ール、エチレングリコール等)、ケトン類(例えばアセ トン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、 ジイソブチルケトン、シクロヘキサノン等)、エーテル 類(例えばエチルエーテル、ジオキサン、セロソルブ、 ジプロピルエーテル、テトラヒドロフラン等)、脂肪族 炭化水素類(例えばケロシン、鉱油等)、芳香族炭化水 素類(例えばペンゼン、トルエン、キシレン、ソルペン トナフサ、アルキルナフタレン等)、ハロゲン化炭化水 素類(例えばジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭 素、塩素化ペンゼン等)、エステル類(例えば酢酸エチ ル、ジイソプピルフタレート、ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレート等)、アミド類(例えばジメチルホ ・ルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジメチルアセトア ミド等)、ニトリル類(例えばアセトニトリル等)、ジ メチルスルホキシド類等を挙げることができる。

【0033】他の補助剤としては次に例示する代表的な 補助剤をあげることができ、これらの補助剤は目的に応 じて使用され、単独で、ある場合は二種以上の補助剤を 併用し、又ある場合には全く補助剤を使用しないことも 可能である。有効成分化合物の乳化、分散、可溶化及び /又は湿潤の目的のために界面活性剤が使用され、例え ばポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエ チレンアルキルアリールエーテル、ポリオキシエチレン 高級脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン樹脂酸エステ ル、ポリオキシエチレンソルピタンモノラウレート、ポ リオキシエチレンソルビタンモノオレエート、アルキル アリールスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸縮合物、 リグニンスルホン酸塩、高級アルコール硫酸エステル等 の界面活性剤を例示することができる。又、有効成分化 合物の分散安定化、粘着及び/又は結合の目的のため に、次に例示する補助剤を使用することもでき、例えば カゼイン、ゼラチン、澱粉、メチルセルロース、カルボ キシメチルセルロース、アラピアゴム、ポリビニルアル コール、松根油、糠油、ペントナイト、リグニンスルホ ン酸塩等の補助剤を使用することもできる。

【0034】固体製品の流動性改良のために次に挙げる スルフェンホス、DPS (NK-0795)、ホスホカ補助剤を使用することもでき、例えばワックス、ステア 50 ルブ、フェナミホス、イソアミドホス、ホスチアゼー

リン酸塩、燐酸アルキルエステル等の補助剤を使用でき る。懸濁性製品の解こう剤として、例えばナフタレンス ルホン酸縮合物、縮合燐酸塩等の補助剤を使用すること もできる。消泡剤としては、例えばシリコーン油等の補 助剤を使用することもできる。防腐剤としては、1,2 ーペンズイソチアゾリンー3ーオン、パラクロロメタキ シレノール、パラオキシ安息香酸プチル等も添加するこ とが出来る。更に必要に応じて機能性展着剤、ピペロニ ルプトキサイド等の代謝分解阻害剤等の活性増強剤、プ ロピレングリコール等の凍結防止剤、BHT等の酸化防 止剤、紫外線吸収剤等その他の添加剤も加えることが可 能である。有効成分化合物の配合割合は必要に応じて加 減することができ、農園芸用殺虫剤100重部中、0. 01~90重量部の範囲から適宜選択して使用すれば良 く、例えば粉剤又は粒剤とする場合は0.01~50重 量%、又乳剤又は水和剤とする場合も同様0.01~5 0 重量%が適当である。本発明の農園芸用殺虫剤は各種 害虫を防除するためにそのまま、又は水等で適宜希釈 し、若しくは懸濁させた形で病害防除にに有効な量を当 該害虫の発生が予測される作物若しくは発生が好ましく ない場所に適用して使用すれば良い。

【0035】本発明の農園芸用殺虫剤の使用量は種々の 因子、例えば目的、対象害虫、作物の生育状況、害虫の 発生傾向、天候、環境条件、剤型、施用方法、施用場 所、施用時期等により変動するが、有効成分化合物とし て10アール当たり0.001g~10kg、好ましく は0.01g~1kgの範囲から目的に応じて適宜選択 すれば良い。本発明の農園芸用殺虫剤は、更に防除対象 病害虫、防除適期の拡大のため、或いは薬量の低減をは かる目的で他の農園芸用殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、 殺菌剤、生物農薬等と混合して使用することも可能であ り、又、使用場面に応じて除草剤、植物成長調節剤、肥 料等と混合して使用することも可能である。かかる目的 で使用する他の農園芸殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤とし ては、例えばエチオン、トリクロルホン、メタミドホ ス、アセフェート、ジクロルポス、メビンホス、モノク ロトホス、マラチオン、ジメトエート、ホルモチオン、 メカルバム、バミドチオン、チオメトン、ジスルホト ン、オキシデプロホス、ナレッド、メチルパラチオン、 フェニトロチオン、シアノホス、プロパホス、

【0036】フェンチオン、プロチオホス、プロフェノホス、イソフェンホス、テメホス、フェントエート、ジメチルピンホス、クロルフェピンホス、テトラクロルピンホス、ホキシム、イソキサチオン、ピラクロホス、メチル、ピリダフェンチオン、ダイアジノン、ピリミホスメチル、ホサロン、ホスメット、ジオキサベンゾホス、キナルホス、テルプホス、エトプロホス、カズサホス、メスルフェンホス、DPS (NK-0795)、ホスホカルプ・フェナミホス・イソアミドホス・ホスチアゼー

31

ポックスウイルス (Entomopox virus 、EPV) 等のウイ ルス製剤、モノクロスポリウム・フィマトパガム(Mona crosporium phymatophagum)、スタイナーネマ・カーポ カプサエ (Steinernema carpocapsae)、スタイナーネ マ・クシダエ (Steinernema kushidai)、パスツーリア ・ペネトランス (Pasteuria penetrans) 等の殺虫又は 殺線虫剤として利用される微生物農薬、トリコデルマ・ リグノラン (Trichoderma lignorum) 、アグロパクテリ ウウム・ラジオパクター (Agrobacterium radiobactor)、非病原性エルピニア・カロトポーラ(Erwinia car otovora)、パチルス・ズブチリス (Bacillus subtilis)等の殺菌剤として使用される微生物農薬、ザントモ ナス・キャンペストリス (Xanthomonas campestris) 等 の除草剤として利用される生物農薬などと混合して使用 することにより、同様の効果が期待できる。

【0043】更に、生物農薬として例えばオンシツツヤ コパチ (Encarsia formosa)、コレマンアプラパチ (Ap hidius colemani)、ショクガタマパエ (Aphidoletes *

キシレン

製剤例1. 第1表又は第2表記載の化合物

10部 70部 10部

能である。

N-メチルピロリドン ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルと

アルキルペンゼンスルホン酸カルシウムとの混合物 10部

以上を均一に混合溶解して乳剤とする。

製剤例2.

3部 第1表又は第2表記載の化合物 8 2 部 クレー粉末 珪藻土粉末 15部

以上を均一に混合粉砕して粉剤とする。

[0045]

)に対する殺虫試験。

.- _- .

•

1

製剤例3.

第1表又は第2表記載の化合物 90部 ベントナイトとクレーの混合粉末 リグニンスルホン酸カルシウム 5部

以上を均一に混合し、適量の水を加えて混練し、造粒、乾燥して粒剤とする。

製剤例4.

第1表又は第2表記載の化合物 75部 カオリンと合成高分散珪酸 ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルと

アルキルペンゼンスルホン酸カルシウムとの混合物

以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。

【0046】試験例1. コナガ (Plutella xylostella

ハクサイ実生にコナガの成虫を放飼して産卵させ、放飼 2日後に産下卵の付いたハクサイ実生を第1表又は第2 表記載の化合物を有効成分とする薬剤を所定の割合に希

釈した薬液に約30秒間浸漬し、風乾後に25℃の恒温 室に静置した。薬液浸漬6日後に孵化虫数を調査し、下 記の式により死虫率を算出し、下記基準に従って判定を 行った。1区10頭3連制。

[数1]

*aphidimyza)、イサエアヒメコバチ (Diglyphus isaea)、ハモグリコマユパチ(Dacnusa sibirica)、チリ カブリダニ (Phytoseiulus persimilis) 、ククメリス カブリダニ(Amblyseius cucumeris)、ナミヒメハナカ メムシ (Orius sauteri) 等の天敵生物、ポーペリア・ プロンニアティ(Beauveria brongniartii)等の微生物 農薬、(Z) -10-テトラデセニル=アセタート、 (E, Z) - 4, 10-テトラデカジニエル=アセター ト、(2)-8-ドデセニル=アセタート、(2)-1 1-テトラデセニル=アセタート、(Z)-13-イコ セン-10-オン、(2)-8-ドデセニル=アセター ト、(2)-11-テトラデセニル=アセタート、 1-オクタデセン等のフェロモン剤と併用することも可

32

【0044】以下に本発明の代表的な製剤例及び試験例 を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。 尚、製剤例中、部とあるのは重量部を示す。

5部

20部

5部

第4表

| 供試化合物No. | 濃度(ppm) | 試験例1 | 試験例 2 |
|----------|-------------|----------------------|----------------------|
| 1-20 | 50 | A | A |
| | 5 | A | . A |
| 1-21 | 50 | A | A |
| | 5 | A | \mathbf{c} |
| 1-22 | 50 | A | A |
| - | 5 | Α | C |
| 1-38 | 50 | A | A |
| | 5 | A | ${f E}$ |
| 1-43 | 50 | A | A |
| | 5 | A | A |
| 1-44 | 50 . | $\mathbf{A} \vdash$ | A |
| | 5 | \mathbf{A}^{+} | ${f E}$ |
| 1-45 | 50 . | A `· | A |
| | 5 | A | ${f E}$ |
| 1-48 | 50 | \mathbf{A}^{\cdot} | A |
| | 5 * | \mathbf{A} | A |
| 1-52 | 50 | \mathbf{A}^{\perp} | A |
| | 5 | Α | A |
| 1-58 | 50 . | A | A |
| - | 5 | E | ${f E}$ |
| 1-64 | 50 | A · · | \mathbf{A}^{\cdot} |
| | 5 | A | ${f A}$. |
| 1-66 | 50 | A · | A |
| | 5 | E | E |

[0050] [表12]

39 第4表(続き)

| 供試化合物No. | 濃度(ppm) | 試験例1 | 試験例 2 |
|------------------|-----------|------------|------------------|
| 1-84 | 50 | A | A |
| | 5 | E | \mathbf{E} |
| 1-85 | 50 | A | A |
| | 5 | A | ${f E}$ |
| 1-86 | 50 | A | A |
| | 5 | A | D |
| 1-93 | 50 | A | \mathbf{C}^{-} |
| | 5 | ${f A}$ | ${f E}$ |
| 1-94 | 50 | A | A |
| 0 0 0 0 | 5 | A | E |
| 1-95 | 50 | A . | A |
| | 5 | A | E |
| 1-96 | 50 | A | A |
| | 5 | A | E |
| 1-97 | 50 | A | -, A |
| | 5 | A | E |
| 1-98 | 50 | A | A |
| | 5 | A | E ` |
| 1-100 | 50 | · A | A |
| | 5 | A | E |
| 1-107 | 50 | A : | E |
| | 5 | A | E · |
| 1-111 | . 50 | A | A |
| | 5 | A | E |

ra litura) に対する殺虫試験。

化合物1-51を有効成分とする薬剤を所定の割合に希 虫率を算出た。1区10頭3連制 釈した薬液 0.5 m l を、プラスチックシャーレ内に充 填した人工飼料上に滴下処理した。ハスモンヨトウ3令*

【0052】比較試験例1. ハスモンヨトウ (Spodopte *幼虫を接種した後、蓋をして25℃の恒温室に静置し た。接種8日後に生死虫数を調査し、下記の式により死

[数3]

無処理区生存虫数-処理区生存虫数

補正死虫率 (%) = -----———×100

無処理区生存虫数

比較試験化合物は特開 2001-131141 号公報に 化合物 $A:N^1-[2-000-4-(トリフルオロメ$ 記載の下記化合物を使用した。

50 トキシ) フェニル] -N² - (1, 1-ジメチル-2-

(72)発明者 藤岡 伸祐

大阪府河内長野市上原町474-1-103

Fターム(参考) 4C055 AA01 BA42 BA48 BB10 BB16

CA02 CA13 CA39 CB07 CB10

CB14 DA01

4H006 AA01 AA03 AB02 TA01 TA02

TA04 TB02 TB03

4H011 AC01 BB06 BB07 BB09 DA02

DA15 DA16 DD03